

# Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Metamizole sodium monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Rivalgin, 500mg/ml, Solution for injection

Rivalgin 500 mg/ml инжекционен разтвор

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 12 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Viande et abats. 5 day

- 

**Bovins**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 12 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/08/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2911

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/08/2019

---

**État membre de référence:**

Tchéquie

---

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0152/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Danemark Hongrie Islande Italie Lituanie  
Norvège Portugal Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.